Japanese Patent Kokai No.193,098/96

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-193098

(43)公開日 平成8年(1996)7月30日

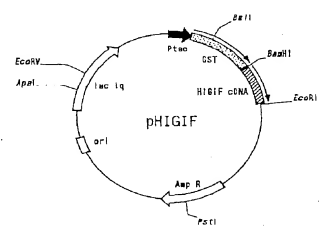
(51) Int. Cl. 6 C07K 14/52 C07H 21/04 C12N 1/21 15/09	識別記号 B ZNA	庁内整理番号 8517-4H 8828-4B	FI	技術表示箇所
C12P 21/00	С	審査請求	未請求請求項の	数27 FD (全18頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平7 - 2 6 2	0 6 2	(71)出願人	0 0 0 1 5 5 9 0 8 株式会社林原生物化学研究所
(22)出願日	平成7年(199	5)9月18日	(72)発明者	岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 牛尾 真平
(31)優先権主張番号 (32)優先日	平6 (1994)	203 11月15日	(72)発明者	岡山県岡山市福成1丁目166番6号 鳥越 角二 岡山県倉敷市藤戸町藤戸1343番地の5
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明者	谷本 忠雄 岡山県岡山市山崎312番地の88
			(72)発明者	岡村 春樹 大阪府茨木市中穂積2丁目12番32号
			(72)発明者	栗本 雅司 岡山県岡山市学南町2丁目7番25号

(54)【発明の名称】インターフェロン-γの産生を誘導するポリペプチド

(57)【要約】

【課題】 免疫担当細胞においてIFN-7の産生を誘導するポリペプチド、そのポリペプチドをコードするDNA、そのDNAを含む組換えDNA及び形質転換体並びにその形質転換体を用いるポリペプチドの製造方法を提供する。

【解決手段】 特定のアミノ酸配列を有するポリペプチドと、そのポリペプチドをコードするDNAと、そのDNAと自律複製可能なベクターを含んでなる複製可能な組換えDNAと、その組換えDNAを適宜宿主に導入してなる形質転換体と、その形質転換体を培養培地で培養し、産生したポリペプチドを培養物から採取してなるポリペプチドの製造方法により解決する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列表における配列番号1に示すアミノ 酸配列又はそれに相同的なアミノ酸配列(ただし、符号 「Хаа」を付して示したアミノ酸は、イソロイシン又 はトレオニンを表わすものとする。)を有し、免疫担当 細胞においてインターフェロンーγの産生を誘導するポ リペプチド。

1

【請求項2】 請求項1に記載のポリペプチドをコード するDNA。

【請求項3】 配列表における配列番号2に示す塩基配 10 列若しくはそれに相同的な塩基配列又はそれらに相補的 な塩基配列を有する請求項2に記載のDNA。

【請求項4】 遺伝子コードの縮重に基づき、配列表に おける配列番号1に示すアミノ酸配列を変えることな く、配列表における配列番号2に示す塩基配列における 塩基の1個又は2個以上を他の塩基で置換した請求項2 又は3に記載のDNA。

【請求項5】 配列表における配列番号6に示す塩基配 列 (ただし、符号「Xaa」を付して示したアミノ酸 は、イソロイシン又はトレオニンを表わすものとす る。)を有する請求項2、3又は4に記載のDNA。

【請求項6】 ヒトに由来する請求項2、3、4又は5 に記載のDNA。

【請求項7】 請求項1に記載のポリペプチドをコード するDNAと自律複製可能なベクターを含んでなる複製 可能な組換えDNA。

【請求項8】 DNAが配列表における配列番号2に示 す塩基配列若しくはそれに相同的な塩基配列又はそれら に相補的な塩基配列を有する請求項7に記載の複製可能 な組換えDNA。

【請求項9】 DNAが、遺伝子コードの縮重に基づ き、配列表における配列番号1に示すアミノ酸配列を変 えることなく、配列表における配列番号2に示す塩基配 列における塩基の1個又は2個以上を他の塩基で置換し たものである請求項7又は8に記載の複製可能な組換え DNA

【請求項10】 DNAが配列表における配列番号6に 示す塩基配列(ただし、符号「Xaa」を付して示した アミノ酸は、イソロイシン又はトレオニンを表わすもの とする。)を有する請求項7、8又は9に記載の複製可 40 能な組換えDNA。

【請求項11】 DNAがヒトに由来する請求項7、 8、9又は10に記載の複製可能な組換えDNA。

ベクターがプラスミドベクターである 【請求項12】 請求項7、8、9、10又は11に記載の複製可能な組 換えDNA。

【請求項13】 請求項1に記載のポリペプチドをコー ドするDNAと自律複製可能なベクターを含んでなる複 製可能な組換えDNAを適宜宿主に導入してなる形質転 換体。

【請求項14】 DNAが配列表における配列番号2に 示す塩基配列若しくはそれに相同的な塩基配列又はそれ らに相補的な塩基配列を有する請求項13に記載の形質 転換体。

【請求項15】 DNAが、遺伝子コードの縮重に基づ き、配列表における配列番号1に示すアミノ酸配列を変 えることなく、配列表における配列番号2に示す塩基配 列における塩基の1個又は2個以上を他の塩基で置換し たものである請求項13又は14に記載の形質転換体。

【請求項16】 DNAが配列表における配列番号6に 示す塩基配列(ただし、符号「Хаа」を付して示した アミノ酸は、イソロイシン又はトレオニンを表わすもの とする。)を有する請求項13、14又は15に記載の 形質転換体。

【請求項17】 DNAがヒトに由来する請求項13、 14、15又は16に記載の形質転換体。

【請求項18】 ベクターがプラスミドベクターである 請求項13、14、15、16又は17に記載の形質転 換体。

【請求項19】 宿主が大腸菌である請求項13、1 20 4、15、16、17又は18に記載の形質転換体。

【請求項20】 請求項1に記載のポリペプチドをコー ドするDNAと自律複製可能なベクターを含んでなる複 製可能な組換えDNAを適宜宿主に導入してなる形質転 換体を栄養培地で培養し、産生したポリペプチドを培養 物から採取してなるポリペプチドの製造方法。

【請求項21】 DNAが配列表における配列番号2に 示す塩基配列若しくはそれに相同的な塩基配列又はそれ らに相補的な塩基配列を有する請求項20に記載のポリ 30 ペプチドの製造方法。

【請求項22】 DNAが、遺伝子コードの縮重に基づ き、配列表における配列番号1に示すアミノ酸配列を変 えることなく、配列表における配列番号2に示す塩基配 列における塩基の1個又は2個以上を他の塩基で置換し たものである請求項20又は21に記載のポリペプチド の製造方法。

【請求項23】 DNAが配列表における配列番号6に 示す塩基配列(ただし、符号「Xaa」を付して示した アミノ酸は、イソロイシン又はトレオニンを表わすもの とする。)を有する請求項20、21又は22に記載の ポリペプチドの製造方法。

【請求項24】 DNAがヒトに由来する請求項20、 21、22又は23に記載のポリペプチドの製造方法。

【請求項25】 ベクターがプラスミドベクターである 請求項20、21、22、23又は24に記載のポリペ プチドの製造方法。

【請求項26】 宿主が大腸菌である請求項20、2 1、22、23、24又は25に記載のポリペプチドの 製造方法。

【請求項27】 産生したポリペプチドを塩析、透析、 50

濾過、濃縮、分別沈澱、ゲル濾過クロマトグラフィー、 イオン交換クロマトグラフィー、疎水クロマトグラフィ ー、アフィニティークロマトグラフィー、クロマトフォ ーカシング、ゲル電気泳動及び、又は等電点電気泳動に より採取する請求項20、21、22、23、24、2 5又は26に記載のポリペプチドの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】この発明は、免疫担当細胞に おいてインターフェロン $-\gamma$ (以下、「 $IFN-\gamma$ 」と 10 略記する。)の産生を誘導する新規なポリペプチドに関 するものである。

[0002]

【従来の技術】 IFN-γは、抗ウイルス作用、抗腫瘍 作用、免疫調節作用を有する蛋白質として知られ、抗原 やマイトジェンによる刺激を受けた免疫担当細胞が産生 すると云われている。これら生物作用ゆえに、IFNγはその発見当初より抗腫瘍剤としての実用化が電首さ れ、現在では脳腫瘍を始めとする悪性腫瘍一般の治療剤 として精力的に臨床試験が進められている。現在入手し 得るIFN-γは免疫担当細胞が産生する天然型IFN - γ と、免疫担当細胞から採取したIFN-γをコード するDNAを大腸菌に導入してなる形質転換体が産生す る組換え型IFN-γに大別され、上記臨床試験におい ては、これらのうちのいずれかが「外来IFN-7」と して投与されている。

【0003】このうち、天然型IFN-ヶは、通常、培 養株化した免疫担当細胞を IFN- γ誘導剤を含む培養 培地で培養し、その培養物を精製することにより製造さ れる。この方法では、IFN-γ誘導剤の種類がIFN -γの産生量や精製のし易さ、さらには、製品の安全性 等に多大の影響を及ぼすと云われており、通常、コンカ ナバリンA、レンズ豆レクチン、アメリカヤマゴボウレ クチン、エンドトキシン、リポ多糖などのマイトジェン か頻用される。しかしながら、これら物質は、いずれも 分子に多様性があり、給源や精製方法に依って品質が変 動し易く、誘導能の一定した IFN-γ誘導剤を所望量 入手し難いという問題がある。くわえて、上記物質の多 くは生体に投与すると顕著な副作用を示したり、物質に 依っては毒性を示すものすらあり、生体に直接投与して 40 IFN-γの産生を誘導するのが極めて困難であった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】斯かる状況に鑑み、こ の発明の目的は、免疫担当細胞においてIFN-7の産 生を誘導する新規なポリペプチドを提供することにあ

【0005】この発明の別の目的は、斯かるポリペプチ ドをコードするDNAを提供することにある。

【0006】この発明のさらに別の目的は、斯かるDN Aと自律複製可能なベクターを含んでなる複製可能な組 50 得られる。

換えDNAを提供することにある。

【0007】この発明のさらに別の目的は、斯かる組換 えDNAを適宜宿主に導入してなる形質転換体を提供す ることにある。

【0008】この発明のさらに別の目的は、斯かる形質 転換体を用いる上記ポリペプチドの製造方法を提供する ことにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】この発明は、上記第一の 課題を、配列表における配列番号1に示すアミノ酸配列 又はそれに相同的なアミノ酸配列を有するポリペプチド により解決するものである。

【0010】この発明は、上記第二の課題を、斯かるポ リペプチドをコードするDNAにより解決するものであ

【0011】この発明は、上記第三の課題を、上記ポリ ペプチドをコードするDNAと自律複製可能なベクター を含んでなる複製可能な組換えDNAにより解決するも のである。

【0012】この発明は、上記第四の課題を、上記ポリ ペプチドをコードするDNAと自律複製可能なベクター を含んでなる複製可能な組換えDNAを適宜宿主に導入 してなる形質転換体により解決するものである。

【0013】この発明は、上記第五の課題を、上記ポリ ペプチドをコードするDNAと自律複製可能なベクター を含んでなる複製可能な組換えDNAを適宜宿主に導入 してなる形質転換体を栄養培地で培養し、産生したポリ ペプチドを培養物から採取してなるポリペプチドの製造 方法により解決するものである。

[0014]

30

【発明の実施の形態】この発明のポリペプチドは、前述 のごとく、従来公知のポリペプチドとは明らかに相違す るアミノ酸配列を有しており、免疫担当細胞に単独又は 適宜補因子とともに作用させると、ⅠFN−γの産生を 誘導する。

【0015】この発明のDNAは、自律複製可能な適宜 ベクターに挿入して組換えDNAとし、この組換えDN Aを、通常、当該ポリペプチドを産生しないけれども、 容易に増殖させることのできる適宜宿主に導入して形質 転換体とすることにより、当該ポリペプチドの産生を発 現する。

【0016】この発明の複製可能な組換えDNAは、通 常、当該ポリペプチドを産生しないけれども、容易に増 殖させることのできる適宜宿主に導入して形質転換体と することにより、当該ポリペプチドの産生を発現する。

【0017】この発明の形質転換体は、培養すると、当 該ポリペプチドを産生する。

【0018】斯かる形質転換体をこの発明の製造方法に したがって培養すれば、所望量のポリペプチドが容易に

40

5

【0019】この発明は、免疫担当細胞においてIFN -γの産生を誘導する新規な蛋白質の発見に基づくもの である。本発明者が、哺乳類由来の細胞が産生するサイ トカイン類につき研究していたところ、マウスの肝臓中 に、IFN-7の産生を誘導する従来未知の全く新規な 蛋白質が存在することを見出した。カラムクロマトグラ フィーを中心とする種々の精製方法を組合せてこの蛋白 質を単離し、その部分アミノ酸配列を決定するととも に、マウス肝細胞から単離したmRNAを鋳型に上記部 分アミノ酸配列に基づき化学合成したプライマーの存在 下でRT-PCR反応させて蛋白質を部分コードするD NA断片を採取し、これをプローブにして上記mRNA から別途作製したCDNAライブラリーを鋭意検索した ところ、471塩基対からなる、配列表における配列番 号3に示す塩基配列のDNA断片が得られた。この塩基 配列を解読したところ、マウス肝臓から単離した蛋白質 は157個のアミノ酸からなり、配列番号3に併記した アミノ酸配列を有することが判明した。なお、その配列 番号3において、符合「Xaa」を付して示したアミノ 酸はメチオニン又はトレオニンを表わすものとする。

【0020】これらの知見に基づき、本発明者がヒト肝細胞由来のmRNAを引続き検索したところ、免疫担当細胞において $IFN-\gamma$ の産生を誘導する、さらに別のポリペプチドをコードする遺伝子が存在することを見出した。この遺伝子は配列表における配列番号2に示す塩基配列を含んでなり、解読したところ、157個のアミノ酸からなる、配列表における配列番号1に示すアミノ酸配列のポリペプチドをコードしていることが判明した。なお、その配列番号1において、符号[Xaa]を付して示したアミノ酸は、イソロイシン又はトレオニンを表わすものとする。

【0021】配列表における配列番号1及び2に示すアミノ酸配列及び塩基配列を解明するに到った一連の操作を要約すると、次のようになる。

- (1) クロマトグラフィーを中心とする種々の精製方法を組合せてマウス肝細胞から免疫担当細胞において I $FN-\gamma$ の産生を誘導する蛋白質を単離し、高度に精製した。
- (2) 精製蛋白質をトリプシン消化し、消化物から2 種類のペプチド断片を単離し、アミノ酸配列を決定し た。
- (3) マウス肝細胞からmRNAを採取し、これを鋳型に上記部分アミノ酸配列に基づき化学合成したプライマーとしてのオリゴヌクレオチドの存在下でRT-PCR反応させてDNA断片を調製する一方、それら部分アミノ酸配列に基づき別途化学合成したオリゴヌクレオチドをプローブにしてそれらDNA断片を検索し、蛋白質を部分コードするDNA断片を得た。
- (4) このDNA断片を同位体標識した後、前記mRNAを鋳型に調製したCDNAライブラリーにハイブリ

ダイズさせ、顕著な会合を示した形質転換体を採取した。

- (5) 形質転換体からcDNAを採取し、塩基配列を決定し、解読するとともに、解読したアミノ酸配列と前記部分アミノ酸配列を比較することにより、蛋白質が配列表における配列番号3に示すアミノ酸配列を有し、マウスにおいて、このアミノ酸配列が配列番号3に併記した塩基配列によりコードされていることを確認した。
- (6) さらに、ヒト肝細胞由来のmRNAを鋳型に c DNA ライブラリーを作製する一方、配列表における配列番号 3 に示す塩基配列のDNA断片を調製し、同位体標識した後、上記 c DNA ライブラリーにハイブリダイズさせ、顕著な会合を示した形質転換体を採取した。
- (7) 形質転換体からc DNAを採取し、塩基配列を決定し、解読したところ、この発明のポリペプチドは配列表における配列番号1に示すアミノ酸配列を有することがあり、ヒトにおいて、このアミノ酸配列は配列表における配列番号2に示す塩基配列によりコードされていることを確認した。

【0022】免疫担当細胞においてIFN-7の産生を 誘導するこの発明のポリペプチドは、本発明者の長年に 亙る研究の一成果として見出されたものであり、配列表 における配列番号1に見られるごとく、従来公知のポリ ペプチドとは明らかに相違するアミノ酸配列を有してい る。天然由来のポリペプチドであろうと、組換えDNA 技術により創製されたポリペプチドであろうと、それが 配列番号1に示すアミノ酸配列又はそれに相同的なアミ ノ酸配列を有するかぎり、すべてこの発明に包含される ものとする。配列番号1のアミノ酸配列に相同的なアミ ノ酸配列を有する変異体は、所期の生物作用を実質的に 変えることなく、配列番号1のアミノ酸配列におけるア ミノ酸の1個又は2個以上を他のアミノ酸で置換するこ とにより得ることができる。なお、同じDNAであって も、それを導入する宿主や、そのDNAを含む形質転換 体の培養に使用する栄養培地の成分・組成や培養温度・ p Hなどに依っては、宿主内酵素によるDNA発現後の 修飾などにより、所期の生物作用は保持しているもの の、配列番号1のアミノ酸配列におけるN末端及び/又 は C末端付近のアミノ酸が1個又は2個以上欠失した り、N末端に1個又は2個以上のアミノ酸が新たに付加 した変異体の産生することがある。斯かる変異体も、そ れが免疫担当細胞において IFN-γの産生を誘導する かぎり、当然、この発明のポリペプチドに包含される。 【0023】この発明のポリペプチドは、それをコード するDNAを含む形質転換体を栄養培地で培養し、産生 したポリペプチドを培養物から採取することにより製造 することができる。この発明で使用する形質転換体は、 例えば、配列表における配列番号2に示す塩基配列若し くはそれに相同的な塩基配列又はそれらに相補的な塩基 配列のDNAを適宜宿主に導入することにより得ること

ができる。なお、上記塩基配列は、遺伝子コードの縮重を利用して、コードするアミノ酸配列を変えることなく、塩基の1個又は2個以上を他の塩基で置き換えてもよい。また、DNAが宿主中で実際に当該ポリペプチドの産生を発現するために、当該ポリペプチド又はその相同変異体をコードする塩基配列における塩基の1個又は2個以上を他の塩基で適宜置換し得ることは云うまでもない。

【0024】この発明で使用するDNAは、それが前述 のような配列を有するかぎり、それが天然に由来するも のか人為的に合成されたものであるかは問わない。天然 の給源としては、例えば、ヒトの肝臓が挙げられ、その 細胞からは、例えば、配列表における配列番号6に示す 塩基配列のDNAを含む遺伝子が得られる。すなわち、 例えば、市販のポリ(A)付加ヒト肝臓mRNAを蔗糖 濃度勾配などにより分画してmRNAを単離する。この mRNAを鋳型に逆転写酵素とポリメラーゼを作用させ て二重鎖 c DNAとし、これを自律複製可能な適宜べク ターに挿入し、得られた組換えDNAを大腸菌などの適 官宿主に導入して形質転換体とする。この形質転換体を 栄養培地で培養し、培養物にコロニーハイブリダイゼー ション法を適用してこの発明のポリペプチドをコードす るDNAを含む形質転換体を採取する。斯くして得られ た形質転換体を通常一般の方法により処理すれば、この 発明のDNAが得られる。一方、この発明のDNAを人 為的に合成するには、例えば、配列表における配列番号 2に示す塩基配列に基づいて化学合成するか、配列表に おける配列番号1に示すアミノ酸配列をコードするDN Aを自律複製可能な適宜ベクターに挿入して組換えDN Aとし、これを適宜宿主に導入して得られる形質転換体 を培養し、培養物から菌体を分離し、その菌体から当該 DNAを含むプラスミドを採取すればよい。

【0025】斯かるDNAは、通常、組換えDNAの形態で宿主に導入される。組換えDNAは、通常、DNAと自律複製可能なベクターを含んでなり、DNAが入手できれば、通常一般の組換えDNA技術により比較的容易に調製することができる。斯かるベクターの例としては、例えば、pKK223-2、pGEX-2T、pRL- λ 、pBTrp2 DNA、pUB110、YEp13、Tiプラスミド、Riプラスミド、pBI121などのプラスミドベクターが挙げられ、このうち、この発明のDNAを大陽菌、枯草菌、酵母などの原核生物で発現させるにはpKK223-2、pGEX-2T、pRL- λ 、pBTrp2 DNA、pUB110、YEp13が、また、動植物由来の細胞で発現させるにはTiプラスミド、Riプラスミド、pBI121か好適である。

【0026】斯かるベクターにこの発明のDNAを挿入 するには、斯界において通常一般の方法が採用される。 具体的には、先ず、この発明のDNAを含む遺伝子と自 50

律複製可能なベクターとを制限酵素及び/又は超音波により切断し、次に、生成したDNA断片とベクター断片とを連結する。遺伝子及びベクターの切断にヌクレオチドに特異的に作用する制限酵素、とりわけ、II型の制限酵素、詳細には、Sau ЗAI、Eco RI、Hind III、Bam HI、SaI I、XbaI、Sac I、Pst Iなどを使用すれば、DNA断片とベクター断片を連結するのが容易となる。DNA断片とベクター断片を連結するには、必要に応じて、両者をアニーリングした後、生体内又は生体外でDNAリガーゼを作用させればよい。斯くして得られた組換えDNAは、適宜宿主に導入して形質転換体とし、これを培養することにより無限に複製可能である。

【0027】この発明による組換えDNAは、大腸菌、 枯草菌、放線菌、酵母を始めとする適宜の宿主に導入することができる。宿主が大腸菌の場合には、宿主を組換 えDNAとカルシウムイオンの存在下で培養すればよ く、一方、宿主が枯草菌の場合には、コンピテントセル 法やプロトプラスト法を適用すればよい。形質転換体を クローニングするには、コロニーハイブリダイゼーショ ン法を適用するか、栄養培地で培養し、免疫担当細胞に おいてIFN-7の産生を誘導するポリペプチドを産生 するものを選択すればよい。

【0028】斯くして得られる形質転換体は、栄養培地 で培養すると、菌体又は細胞内外に当該ポリペプチドを 産生する。栄養培地には、通常、炭素源、窒素源、ミネ ラル、さらには、必要に応じて、アミノ酸やビタミンな どの微量栄養素を補足した通常一般の液体培地が使用さ れ、個々の炭素源としては、澱粉、澱粉加水分解物、グ ルコース、果糖、蔗糖などの糖質が、また、窒素源とし ては、例えば、アンモニア乃至アンモニウム塩、尿素、 硝酸塩、ペプトン、酵母エキス、脱脂大豆、コーンステ ィープリカー、肉エキスなどの含窒素無機乃至有機物が 挙げられる。形質転換体を斯かる栄養培地に接種し、栄 養培地を温度25乃至65℃、pH5乃至8に保ちつ つ、通気撹拌などによる好気的条件下で約1万至10日 間培養すれば、当該ポリペプチドを含む培養物が得られ る。この培養物はIFN-γ誘導剤としてそのまま使用 可能なこともあるが、通常は使用に先立ち、必要に応じ て、超音波や細胞壁溶解酵素により菌体を破砕した後、 **濾過、遠心分離などにより当該ポリペプチドを菌体又は** 菌体破砕物から分離し、精製する。精製には菌体又は菌 体破砕物を除去した培養物に、例えば、塩析、透析、濾 過、濃縮、分別沈澱、ゲル濾過クロマトグラフィー、イ オン交換クロマトグラフィー、疎水クロマトグラフィ ー、アフィニティークロマトグラフィー、クロマトフォ ーカシング、ゲル電気泳動、等電点電気泳動などの生理 活性物質を精製するための斯界における通常一般の方法 が採用でき、必要に応じて、これら方法を適宜組合せれ ばよい。そして、最終使用形態に応じて、精製したポリ

ペプチドを濃縮・凍結乾燥して液状又は固状にすればよい。

【0029】前述のとおり、この発明のポリペプチドは、免疫担当細胞においてIFN $-\gamma$ の産生を誘導する性質を有する。この性質により、この発明のポリペプチドは、細胞培養法によりIFN $-\gamma$ を製造の際の誘導剤として、さらには、IFN $-\gamma$ に感受性を有する、例えば、エイズや尖圭コンジロムなどのウイルス性疾患、腎臓癌、肉芽腫、菌状息肉症、脳腫瘍などの悪性腫瘍、関節リウマチやアレルギー症などの免疫疾患に対する治療 10剤・予防剤として有用である。

【0030】この発明のポリペプチドは、通常、免疫担 当細胞を培養してΙ ΓΝ - γ を製造するための培養培地 に共存させるか、ΙFN-γ感受性疾患の治療・予防の ために哺乳類の体内に直接投与される。すなわち、前者 の用途においては、哺乳類の末梢血から分離される白血 球や、例えば、HBL-38細胞、Mo細胞、Jurk at細胞、HuT78細胞、EL4細胞、L12-R4 細胞などの培養株化された免疫担当細胞をこの発明のポ リペプチドを1 m 1 当たり約0. 1 n g乃至1 μ g、望 ましくは、約1乃至100mg含む適宜の培養培地に浮 遊させる。必要に応じて、培養培地にマイトジェンやイ ンターロイキン2、抗CD3抗体などのT細胞刺激物質 を加え、培養培地を温度約30乃至40℃、pH約5乃 至8に保ちつつ、培養培地を適宜新鮮なものと取替えな がら、通常一般の方法により約1乃至100時間培養す る。斯くして得られる培養物を生理活性物質を精製する ための慣用の方法、すなわち、塩析、透析、濾過、濃 縮、分別沈澱、ゲル濾過クロマトグラフィー、イオン交 換クロマトグラフィー、疎水クロマトグラフィー、アフ ィニティークロマトグラフィー、クロマトフォーカシン グ、ゲル電気泳動、等電点電気泳動などの1種又は2種 以上を適宜組合せて適用することにより、IFN-ァを 採取することができる。

【0031】一方、IFN-ヶ感受性疾患の治療・予防 のためには、哺乳類の体内にこの発明によるポリペプチ ドを直接投与すればよい。具体的には、この発明のポリ ペプチドを投与に適した適宜剤型に調製後、哺乳類に経 口又は経粘皮投与するか、例えば、皮内、皮下、筋肉 内、静脈内又は腹腔内に注射投与する。この発明のポリ ペプチドを投与し得る哺乳類はヒトに限定されず、例え ば、マウス、ラット、ハムスター、ウサギ、イヌ、ネ コ、ウシ、ウマ、ヤギ、ヒツジ、ブタ、サルなどの哺乳 動物であってもよい。この発明のポリペプチドは強力な $IFN-\gamma$ 誘導能を有することから、一般に少量で所期 のIFN-ヶ産生を誘導でき、また、毒性が極めて低い ことから、多量投与しても重篤な副作用を惹起すること がない。したがって、この発明のポリペプチドは、使用 に際して用量を厳密に管理しなくても、所望のIFNγ産生を迅速に誘導できる利点がある。なお、念のため 50

に申し述べると、この発明のポリペプチドは医薬品とし ての安全性の要件を充たしている。

10

【0032】以下、実施例に基づきこの発明を説明するが、そこで用いられる手法は斯界において慣用のものであり、例えば、ティー・マニャティス等『モレキュラー・クローニング・ア・ラボラトリー・マニュアル』、1989年、コールド・スプリング・ハーバー発行や、村松正実『ラボマニュアル遺伝子工学』、1988年、丸善出版発行などにも詳述されている。

[0033]

【0034】この上清を予め1M硫酸アンモニウムを含 む50mM燐酸緩衝液(pH7.3)で平衡化させてお いたファルマシア製『フェニルセファロース』約4.6 1のカラムに負荷し、カラムを新鮮な同一緩衝液で洗浄 後、1 Mから0. 2 Mに下降する硫酸アンモニウムの濃 度勾配下、50mM燐酸緩衝液(pH7.3)をSV 0.57で通液した。硫酸アンモニウム濃度が0.8M 付近のときに溶出した画分約4.81を採取し、膜濃縮 し、20 mM燐酸緩衝液 (p H 6. 5) に対して4℃で 18時間透析後、予め20mM燐酸緩衝液(pH6. 5)で平衡化させておいたファルマシア製『DEAE-セファロース』約250m1のカラムに負荷した。カラ ムを新鮮な同一緩衝液で洗浄後、0Mから0.2Mに上 昇する塩化ナトリウムの濃度勾配下、カラムに20mM 燐酸緩衝液 (pH6.5)をSV1.2で通液し、塩化 ナトリウム濃度0.13M付近で溶出した画分約260 mlを採取した。

【0035】この画分を濃縮し、25mMピスートリス 緩衝液(pH7.1)に対して4℃で18時間透析後、 予め新鮮な同一緩衝液で平衡化させておいたファルマシ ア製『Mono-P』約24m1のカラムに負荷し、p H7からpH4に下降するpH勾配下、カラムに10% (v/v)ポリバッファー74(pH4.0)を通液した。pHか約4.8のときに溶出した画分約23m1を 採取し、濃縮し、予め7mM燐酸水素二ナトリウム、3 mM燐酸二水素ナトリウム及び139mM塩化ナトリウ

ムからなる混液(pH7.2)で平衡化させておいたファルマシア製『スーパーデックス75』のカラムに負荷し、新鮮な同一混液を通液してゲル濾過クロマトグラフィーしたところ、分子量19,000ダルトン付近に目的とする蛋白質が溶出した。蛋白質を含む画分を採取し、濃縮して下記の実施例2に供した。収量は、マウス1匹当たり約 0.6μ gであった。

[0036]

【実施例2 部分アミノ酸配列】実施例1で調製した精製蛋白質を含む水溶液の一部をとり、約50 μ 1まで濃 10縮した。濃縮物に3%(ψ 0 SDS、60%(ψ 0 がリセロール及びジチオトレイトール60mg/m1からなる混液25 μ 1を加え、50°で30分間インキュベート後、15%(ψ 0 ポリアクリルアミドゲル上に移し、常法にしたがって電気泳動した。その後、ゲルを0.1%(ψ 0 クーマシーブリリアントブルーR250を含む50%(ψ 0 水性メタノールと10%(ψ 0 か性メタノールと10%(ψ 0 か性メタノールと10%(ψ 0 か性メタノールと7%(ψ 0 か性メタノールと7%(ψ 0 が性メタノールと7%(ψ 0 が性メタノールと7%(ψ 0 が性メタノールと7%(ψ 0 がた済液の混液で繰返し濯いで脱色し、蒸留水中に18時間20浸漬して洗浄後、ゲルよりクーマシーブリリアントブルー染色された ψ 1 に対象が表別で開生し、凍結乾燥した。

【0037】次に、乾燥ゲルをシグマ製『TPCKトリ プシン』 2 μ g / m l を含む l 0 0 mM炭酸水素ナトリ ウム、0.5mM塩化カルシウム及び0.02% (v/ v) Tween 20水溶液からなる混液0.6mlに 浸漬し、37℃で18時間インキュベートして蛋白質を トリプシン消化した。そして、消化物を遠心分離して上 清を採取する一方、沈殿部を0.001%(v v) T ween 20を含む1% (v/v) 水性トリフルオロ 酢酸1m1に浸漬し、室温下で4時間振盪後、遠心分離 して上清を採取した。新たに生じた沈澱を0.001% (v/v) Tween 20を含む70% (v v)水 性トリフルオロ酢酸、0.001% (v. v) Twee n 20を含む50%(v 'v) 水性トリフルオロ酢酸 及び50%(v v) 水性アセトニトリルの順字で上記 と同様に処理し、得られた上清と上記で得られた上清を プールし、250μ1まで濃縮後、遠心濾過した。

【0038】斯くして得られたペプチド断片を含む水溶 40液を、予め0.1%(V/V)水性トリフルオロ酢酸で平衡化させておいた東ソー製高速液体クロマトグラフィー用カラム『HPLC ODS-120T』に負荷し、カラムを0.1%(V/V)水性トリフルオロ酢酸で洗浄後、溶出液中のペプチド濃度を吸光光度計により214nm及び280nmの波長下でモニタしながら、0%(V/V)から70%(V V)に上昇する水性アセトニトリルの濃度勾配下、カラムに0.1%(V V)トリフルオロ酢酸を0.5ml/分の流速で通液した。そして、通液開始から約75分後又は約55分後に溶出し 50

12

た画分(以下、それぞれ『ペプチド断片 A』又は『ペプチド断片 B』と云う。)を別々に採取した。このときの溶出パターンを図1に示す。

【0039】その後、パーキン・エルマー製プロテイン・シーケンサ『473A型』を使用し、常法にしたがってこれらペプチド断片A及びBのアミノ酸配列を調べたところ、それぞれ、配列表における配列番号4及び5に示すアミノ酸配列を有していた。

[0040]

【実施例3 蛋白質をコードするDNAの塩基配列と蛋白質のアミノ酸配列】

[0041]

【実施例3-1 全RNAの調製】実施例1と同様にし て調製したマウス肝細胞を湿重で3gとり、これを6M グアニジンイソチオシアナート、10mMクエン酸ナト リウム及び0.5%(w/v)SDSからなる混液(p H7. 0) 20m1に浸漬し、ホモゲナイザーで破砕し た。常法にしたがって、35m1容遠心管に5.7M塩 化セシウムを含む0. 1M EDTA (pH7. 5)を 25m1注入し、その上部に細胞破砕物を10m1重層 し、この状態で20℃、25,000rpmで20時間 超遠心分離後、RNA画分を採取した。このRNA画分 を15m1容遠心管にとり、等容量のクロロホルム/ブ タノール混液(4:1)を加え、5分間振盪し、4℃、 10,000 r pmで10分間遠心分離した後、水層部 を採取し、2.5倍容のエタノールを加え、-20℃で 2時間静置して全RNAを沈澱させた。この沈澱を採取 し、75%(v/v)水性エタノールで洗浄後、滅菌蒸 留水0.5m1に溶解して下記の実施例3-2に供し た。なお、全RNAの収量は約4mgであった。

[0042]

【0043】この第一ストランド c DN A水溶液 20μ 1 に25 mM塩化マグネシウムを 4μ 1、 $10\times$ P C R 緩衝液を 8μ 1、2.5 単位/ μ 1 アンプリタック DN Aポリメラーゼを 0.5μ 1、さらに、センスプライマー又はアンチセンスプライマーとしてプライマー1及びプライマー2をそれぞれ1 p m o 1 ずつ加え、滅菌蒸留

水で100μ1とした。そして、常法により、混合物を 94℃で1分間、45℃で2分間、72℃で3分間の順 序でインキュベートするサイクルを40回繰返して反応 させ、第一ストランドcDNAを鋳型に当該蛋白質を部 分コードするDNA断片を増幅した。なお、プライマー 1及びプライマー2は、配列表の配列番号4及び5にお けるPro-Glu-Asn-Ile-Asp-Asp - Ile又はPhe-Glu-Asp-Met-Thr -Asp-Ileで表わされるアミノ酸配列に基づき化 学合成したオリゴヌクレオチドであり、それぞれ5~- 10 ATRTCRTCDATRTTYTCNGG-3 ~又は 5 ~ T T Y G A R G A Y A T G A C N G A Y A T — 3 ~で表わされる塩基配列を有していた。

【0044】このようにして得たPCR産物の一部をと り、常法により2%(w/v)アガロースゲル上で電気 泳動して分画し、ナイロン膜上に移取り、0.4N水酸 化ナトリウムで固定し、2×SSCで洗浄し、風乾後、 5×SSPE、5×デンハルト液、0.5%(w/v) SDS及び100μg/ml変性サケ精子DNAを含む プレハイブリダイゼーション混液に浸漬し、65℃で3 時間インキュベートした。別途、プローブ1として、配 列表の配列番号4におけるPhe-GIu-GIu-M et-Asp-Proで表わされるアミノ酸配列に基づ き5~-TTYGARGARATGGAYCC-3~で 表わされる塩基配列のオリゴヌクレオチドを化学合成 し、[γ-''P] ATP及びT4ポリヌクレオチドキナ ーゼにより同位体標識した。このプローブ1を1pmo 1とり、これと5×SSPE、5×デンハルト液、0. 5% (w/v) SDS及び100μg/ml変性サケ精 子DNAを含む混液にナイロン膜を浸漬し、45℃で2 4時間インキュベートしてハイブリダイズさせた。ナイ ロン膜を6×SSCで洗浄後、常法によりオートラジオ グラフィーしたところ、目的とするDNA断片がPCR 産物に含まれていた。

【0045】次に、残りのPCR産物に宝酒造製プラス ミドベクター『pT7ブルーT』を50ngと適量のT 4 DNAリガーゼを加え、さらに、100mM AT Pを最終濃度1mMまで加えた後、16℃で18時間イ ンキュベートしてプラスミドベクターにDNA断片を挿 入し、得られた組換えDNAをコンピテントセル法によ 40 りファルマシア製大腸菌『NoVa Blue』株に導 入して形質転換体とした。得られた形質転換体を10g / 1 バクトトリプトン、2.5g/1塩化ナトリウム、 $15 \, \text{g} / 1$ バクトアガー、 $100 \, \text{mg} / 1$ アンピシリ ン、40mg/1X-Ga1及び23.8mg/1イソ プロピルー8-D-チオガラクトピラノシド(以下、 「IPTG」と略記する。)を含むプレート培地に接種 し、37℃で24時間培養してコロニーを形成させた。 常法にしたがって、プレート培地にナイロン膜を載置

ン膜を剥離し、0.5N水酸化ナトリウム及び1.5M 塩化ナトリウムを含む混液に7分間浸漬して溶菌した。 その後、ナイロン膜を1.5M塩化ナトリウムを含む 0.5Mトリスー塩酸緩衝液(pH7.2)に3分間浸 漬し、2×SSCで洗浄し、0.4N水酸化ナトリウム に20分間浸漬して固定し、5×SSCでさらに洗浄 し、風乾後、5×SSPE、5×デンハルト液、0.5 % (w/v) SDS及び100μg/m1変性サケ精子 DNAを含むプレハイブリダイゼーション混液に浸漬 し、65℃で3時間インキュベートした。その後、常法 にしたがってナイロン膜にプローブ1をハイブリダイズ させ、6×SSCで洗浄後、前記と同様にオートラジオ グラフィーし、プローブ1と顕著な会合を示した形質転 換体をプレート培地から採取した。

【0046】この形質転換体をアンピシリン100μg /mlを含むL-ブロス培地(pH7.2)に接種し、 37℃で18時間培養後、培養物から菌体を採取し、通 常のアルカリーSDS法により組換えDNAを採取し た。ジデオキシ法により調べたところ、この組換えDN Aは配列表の配列番号3に示す塩基配列における第85 乃至281番目に相当する塩基配列のDNA断片を含ん でいた。

[0047]

30

【実施例3-3 mRNAの調製】実施例3-1で調製 した全RNAを含む水溶液を0.05m1とり、これに 1 mM EDTAと0. 1% (w/v) SDSを含む1 0 mMトリスー塩酸緩衝液 (p H 7. 5) を 0. 5 m l 加え、滅菌蒸留水で全量を1 m l とした。混合物に日本 ロシュ製オリゴd (T), ラテックス『オリゴテックス -dT30スーパー』を1m1加え、65℃で5分間加 熱して変性させた後、直ちに氷浴中で3分間冷却した。 5 M塩化ナトリウムを0. 2 m l を加え、3 7 ℃で1 0 分間インキュベートし、25℃、10,000rpmで 10分間遠心分離し、上清を除いて得られたペレット状 の沈澱に滅菌蒸留水0.5m1を加えて懸濁させ、65 ℃で5分間インキュベートしてオリゴテックスからmR NAを溶出させた。回収したmRNAは約5μgであっ た。

[0048]

【実施例3-4 cDNAライブラリーの作製】アマシ ャム製cDNAクローニングキット『cDNA合成シス テム・プラス』を使用し、実施例3-3で調製したmR NAからcDNAライブラリーを作製した。すなわち、 1.5ml容反応管に第一ストランドcDNA合成用溶 液4μ1、ピロリン酸ナトリウム溶液1μ1、ヒト胎盤 リボヌクレアーゼインヒビター溶液1μ1、デオキシヌ クレオチド三燐酸混合液2μ1及びオリゴd(T)₁プ ライマー溶液1μ1をこの順字で加え、さらに、実施例 3-3 て調製したmRNAを 2μ g加えた後、滅菌蒸留 し、約30秒間静置してコロニーを移取った後、ナイロ 50 水で19μ1とした。混合物に逆転写酵素20単位を含

む溶液1μ1を加え、42℃で40分間インキュベート して第一ストランド c D N A を含む反応物を得た。

【0049】反応物に第二ストランドcDNA合成用溶 液を37.5μ1、大腸菌由来のリボヌクレアーゼΗを 0.8単位、DNAポリメラーゼIを23単位この順字 で加え、滅菌蒸留水で100μ1とした後、12℃で6 0分間、22℃で60分間インキュベートし、T4 D NAポリメラーゼを2単位加え、37℃でさらに10分 間インキュベートして第二ストランドcDNAを含む反 応物を得た。反応物に0.25M EDTA(pH8. 0)を4μ1加えて反応を停止させた後、常法によりフ ェノールバクロロホルム抽出し、エタノール沈澱してc DNAを採取した。

【0050】このようにして得たcDNAにL/K緩衝 液を2μ1、Eco RIアダプターを250pmo 1、T4 DNAリガーゼを2.5単位この順字で加 え、滅菌蒸留水で20μ1とした後、15℃で16時間 インキュベートしてcDNA両端にEco RIアダプ ターを連結した。反応物に0.25M EDTAを 2μ 1加えて酵素を失活させ、常法により分子篩クロマトグ ラフィーにより未反応のEco RIアダプターを除去 し、LンK緩衝液を40μ1とT4ポリヌクレオチドキ ナーゼを80単位加え、滅菌蒸留水で全量400μ1と し、37℃で30分間インキュベートしてEco RI 切断部位をメチル化した後、反応物をフェノール、クロ ロホルム抽出し、エタノール沈澱してDNAを採取し た。DNAに適量のAgt10アームを含むL/K緩衝 液を1.5μ1とT4 DNAリガーゼを2.5単位加 え、滅菌蒸留水で全量15μ1とし、15℃で16時間 ッケージングを適用して組換え入DNAを含むファージ を得た。

[0051]

【実施例3-5 組換えDNAのクローニング】アマシ ャム製大腸菌NM514株に実施例3-4で調製したフ ァージを常法により感染させた後、10g/1バクトト リプトン、5g/1バクトイーストエキストラクト、1 0g/1塩化ナトリウム及び15g/1バクトアガーを 含む寒天培地 (p H 7. 0) に接種し、37℃で16時 間培養してプラークを形成させた。寒天培地にナイロン 40 膜を載置し、約30秒間静置してプラークを移取り、剥 離した後、先ず、0.5M水酸化ナトリウムと1.5M 塩化ナトリウムを含む水溶液に7分間、次に、1.5M 塩化ナトリウムを含む0.5Mトリス-塩酸緩衝夜(p H7. 0) に3分間浸漬する操作を繰返した。ナイロン 膜を2×SSCで濯ぎ、風乾し、0.4N水酸化ナトリ ウムに20分間浸漬し、5×SSCでさらに濯ぎ、風乾 後、5 × S S P E 、5 × デンハルト溶液、0. 5 %(w /v)SDS及び変性サケ精子DNAを100μg/m 1含む混液に浸漬し、65℃で3時間インキュベートし 50

た。別途、実施例3-2で調製したDNA断片をアマシ ャム製DNA標識キット『レディ・プライムDNA標識 システム』により''P標識してプローブ2とし、その適 量と5×SSPE、5×デンハルト溶液、0.5%(w /v)SDS及び変性サケ精子DNAを100μg/m 1含む混液にナイロン膜を浸漬し、65℃で20時間イ ンキュベートしてハイブリダイズさせた後、室温下、6 ×SSC中で20分間、2×SSC中でさらに20分間 インキュベートし、洗浄し、オートラジオグラフィー し、プローブ2に顕著な会合を示したファージDNAク ローンを採取した。

【0052】常法にしたがってこのクローンを大腸菌中 で増幅し、菌体から組換えDNAを抽出した。組換えD NAを制限酵素Eco RIで切断する一方、プラスミ ドベクターpUC19 (ATCC37254) を同じ制 限酵素で切断し、得られたDNA断片とプラスミド断片 を常法によりDNAリガーゼで連結して組換えDNAと した。そして、この組換えDNAを通常のコンピテント セル法により大腸菌 JM109株 (ATCC5332 3) に導入し、形質転換体を得た。

[0053]

【実施例3-6 DNAの塩基配列と蛋白質のアミノ酸 配列の決定】実施例3-5で調製した形質転換体をL-プロス培地 (pH7. 2) に接種し、37℃で18時間 振盪培養した。培養物から形質転換体を採取し、通常の アルカリーSDS法により処理してこの発明のDNAを 含む組換えDNAを得た。蛍光光度計を使用する自動シ ーケンサにより分析したところ、この組換えDNAは配 列表における配列番号3に示す塩基配列を含んでなり、 インキュベートしてライゲートした後、通常の生体外パ 30 解読したところ、同じく配列番号3に示すアミノ酸配列 をコードしていることが示唆された。このアミノ酸配列 においては、その第79乃至103番目又は第26乃至 43番目に配列表における配列番号4及び5に示す部分 アミノ酸配列が含まれており、このことは、マウスにお いて、配列番号3に示すアミノ酸配列のポリペプチド が、同じく配列番号3に示す塩基配列のDNAによりコ ードされていることを示している。なお、その配列番号 3において、符合「Xaa」を付して示したアミノ酸は メチオニン又はトレオニンを表わすものとする。

【0054】次の実施例4乃至7では、配列表における 配列番号3に示す塩基配列のDNA断片をプローブに使 用し、ヒト肝臓mRNAから免疫担当細胞においてIF N-γの産生を誘導するさらに別のポリペプチドをコー ドするcDNAを採取する。そして、そのcDNAの塩 基配列を決定し、解読して、この発明によるポリペプチ ドのアミノ酸配列を決定するとともに、cDNAを大腸 菌で発現させ、産生したポリペプチドの性質・性状を調 べる。

[0055]

【実施例4 ポリペプチドをコードするDNAの塩基配

列とポリペプチドのアミノ酸配列】

[0056]

【実施例4-1 cDNAライブラリーの作製】アマシャム製 cDNAクローニングキット『cDNA合成システム・プラス』を使用し、クローンテック製ポリ(A)付加ヒト肝臓RNAからcDNAライブラリーを作製した。すなわち、1.5m1容反応管に第一ストランド cDNA合成用溶液を10 μ 1、1mMピロリン酸ナトリウム溶液を2.5 μ 1、1 μ g/ μ 1ヒト胎盤リボヌクレアーゼインヒビター溶液を2.5 μ 1、1 μ g/ μ 1 ヒアーゼインヒビター溶液を2.5 μ 1、1 μ g/ μ 1 デオキシヌクレオチド三燐酸溶液を5 μ 1及び1 μ g/ μ 1オリゴ dTプライマー溶液を2.5 μ 1とり、ポリ(A)付加ヒト肝臓RNAを5 μ g加え、減菌蒸留水で45 μ 1とした後、逆転写酵素を100単位含む溶液を5 μ 1加え、42 μ 0分間インキュベートして第一ストランドcDNAを含む反応物を得た。

【0057】反応物に第二ストランド c DN A 合成用溶液を93.5 μ 1、大腸菌由来のリボヌクレアーゼHを4単位、DNAポリメラーゼを115単位加え、滅菌蒸留水で250 μ 1とし、12°Cで60分間、22°Cで60分間、70°Cで10分間この順字でインキュベートした後、T4ポリメラーゼを10単位加え、37°Cでさらに10分間インキュベートした。0.25M EDTA(pH8.0)を10 μ 1加えて反応を停止させた後、反応物を常法にしたがってフェノール/クロロホルム抽出し、抽出物をエタノール沈殿して第二ストランド c DN Aを得た。

【0058】このようにして得た第二ストランドcDN AにL/K緩衝液 (pH8. 0) を2μ1、Eco R Iアダプタを250pmol、T4 DNAリガーゼを 2. 5単位加え、滅菌蒸留水で20μ1とし、15℃で 16時間インキュベートしてcDNAの両端にEco RIアダプタを連結した後、0.25M EDTA(p H8.0) を 2μ 1 加えて反応を停止させた。分子篩ク ロマトグラフィーにより反応物から未反応のEcoR Iアダプタを除去し、L/K緩衝液(pH8.0)を4 0 μ 1 と T 4 ポリヌクレオチドキナーゼを 8 0 単位加 え、滅菌蒸留水で400μ1とし、37℃で30分間イ ンキュベートしてEco RI切断部位をメチル化した 後、フェノール/クロロホルム抽出し、抽出物をエタノ ール沈殿してcDNAを採取した。その後、cDNAに 適量のλgt10アームを含むL/K緩衝液(pH8. 0)を1.5 μ1とT4 DNAリガーゼを2.5単位 加え、成菌蒸留水で15μ1とし、15℃で16時間イ ンキュベートした後、通常の生体外パッケージングを適 用して組換えλ DNAを含むファージを得た。

[0059]

【実施例4-2 組換えDNAのクローニンク】常法により、大腸菌NM514株に実施例4-1で調製したファージを感染させた後、10g/1バクトトリプトン、

5g/1バクトイーストエキストラクト、10g/1塩 化ナトリウム及び15g/1バクトアガーを含む寒天培 地 (pH7.0) に接種し、37℃で16時間培養して プラークを形成させた。常法にしたがって、寒天培地に ナイロン膜を載置し、約30秒間静置してプラークを移 取った後、ナイロン膜を剥離し、まず、0.5 N水酸化 ナトリウムと1.5M塩化ナトリウムを含む水溶液に7 分間、次に、1.5M塩化ナトリウムを含む0.5Mト リスー塩酸緩衝液 (pH7.0) に3分間浸漬した。そ の後、ナイロン膜を2×SSCで濯ぎ、風乾し、0.4 N水酸化ナトリウムに20分間浸漬し、5×SSCで濯 ぎ、再度風乾後、5×SSPE、5×デンハルト液、 0.5%(w/v)SDS及び変性サケ精子DNAを含 む混液に浸漬し、65℃で3時間インキュベートした。 【0060】組換えDNAをクローニングすべく、別 途、アマシャム製DNA標識キット『レディ・プライム DNA標識システム』を使用し、配列表における配列番 号3に示す塩基配列のDNA断片を同位体標識してプロ ーブ3を調製した。すなわち、1.5m1容反応管に実 20 施例3-5の方法により調製したDNA断片を25ng とり、滅菌蒸留水で45μ1とし、95℃で3分間加熱 した後、反応管にとり、 $[\alpha-"P]$ d C T P 溶液を 5 µ1加え、37℃で30分間インキュベートして同位体 標識した。その後、同位体標識したDNA断片を含む反 応物に通常の分子篩クロマトグラフィーを適用し、未反 応の $[\alpha - P]$ を除去した。

【0061】次に、前記ナイロン膜をプローブ3の適量 と5×SSPE、5×デンハルト液、0.5%(w/ v) SDS及び変性サケ精子DNAを100μg/ml 含む混液に浸漬し、60℃で20時間インキュベートし てハイブリダイズさせた後、室温下、6×SSC中で2 0分間、2×SSC中でさらに20分間インキュベート し、洗浄し、オートラジオグラフィーして、プローブ3 に顕著な会合を示したファージDNAクローンを採取し た。常法によりこのDNAクローンを大腸菌で増幅後、 菌体からDNAを抽出し、制限酵素Eco RIで切断 する一方、プラスミドベクターpUC19(ATCC3 7254)を同じ制限酵素で切断し、得られたDNA断 片とベクター断片を常法によりDNAリガーゼで連結し て組換えDNAとした。コンピテントセル法により、こ の組換えDNAを大腸菌JM109株(ATCC533 23) に導入してこの発明のDNAを含む形質転換体を 得た。

[0062]

【実施例4-3 塩基配列とアミノ酸配列の決定】実施例4-2で調製した形質転換体をアンピシリン50μg/m1を含むL-ブロス培地(pH7.2)に接種し、常法により37℃で18時間振盪培養した。培養物を遠心分離して菌体を採取し、通常のアルカリーSDS法を適用して組換えDNAを抽出し、その塩基配列を蛍光光

度計を使用する自動シーケンサにより調べたところ、配列表における配列番号6に示す塩基配列のDNAを含んでいた。この塩基配列から推定されるアミノ酸配列はその配列番号6に併記したとおりであり、このことは、この発明のポリペプチドが配列表における配列番号1に示すアミノ酸配列を有することがあり、ヒトにおいて、このアミノ酸配列が配列表における配列番号2に示す塩基配列のDNAによりコードされていることを示唆している。なお、その配列番号6においても、符号「Xaa」を付して示したアミノ酸は、イソロイシン又はトレオニ 10 ンを表わすものとする。

[0063]

【実施例5 複製可能な組換えDNAと形質転換体の調 製】0.5ml容反応管に25mM塩化マグネシウムを 8 μ 1、1 0×PCR緩衝液を1 0 μ 1、1 mM d N TΡミックスを8μ1、2.5単位/μ1アンプリタッ クDNAポリメラーゼを0.5μ1、実施例4-2で調 製した組換えDNAを1ngとり、配列表の配列番号1 に示すアミノ酸配列におけるN末端及びC末端付近の配 列に基づき化学合成した5~-CGAGGGATCCT ACTTTGGCAAGCTTG-3 ^ 及び5 ^-CA AGGAATTCCTAGTCTTCGTTTTG-3 ~で表わされる塩基配列の2種類のオリゴヌクレオチド を、それぞれ、センスプライマー又はアンチセンスプラ イマーとして適量加え、滅菌蒸留水で100μ1とし た。常法により、混合物を94℃で1分間、60℃とし てで2分間、72℃で3分間この順字でインキュベート するサイクルを40回繰返し、得られたPCR産物を制 限酵素Bam HI及びEco RIで切断してBam

HI-Eco RI DNA断片を得た。このDNA断片を適量の滅菌蒸留水に 0.1μ gとり、これに、予め制限酵素 Bam HI及びEco RIで切断しておいたファルマシア製プラスミドベクター『pGEX-2 T』を10ng、 $10×ライゲーション緩衝液を<math>10\mu$ 1及び適量のT4 DNAリガーゼを加え、さらに10mM ATPを最終濃度1mMまで加えた後、16 $\mathbb C$ で 18時間インキュベートして、この発明による複製可能な組換えDNA pHIGIFを得た。

【0064】組換えDNA pHIGIFをコンピテントセル法により東洋紡績製大腸菌DH5 α 株に導入し、得られた形質転換体『HIGIF』をアンピシリン50 μ g/m1を含むLーブロス培地(pH7.2)に接種し、37°Cで18時間振盪培養した。培養物を遠心分離して形質転換体を採取し、通常のアルカリーSDS法を適用して組換えDNA pHIGIFを抽出した。ジデオキシ法により調べたところ、図2に見られるとおり、このpHIGIFにおいては、配列表における配列番号2に示す塩基配列のcDNA『HIGIF cDNA』がTacプロモータ及びグルタチオンSートランスフェラーゼ遺伝子の下流に連結されていた。

[0065]

【実施例6 形質転換体によるポリペプチドの産生】実 施例5で調製した形質転換体HIGIFをアンピシリン **50μg/mlを含むTープロス培地(pH7.2)に** 接種し、振盪しながら37℃で18時間種培養した。次 に、301容ジャーファーメンタに新鮮なTープロス培 地 (pH7. 2) を181ずつとり、上記で得た種培養 物を1%(v/v)の割合で接種し、37℃で通気撹拌 培養した。培養中、培養物の一部を光路長1cmのキュ ベットにとり、波長650nmにおける吸光度が約1. 5に達した時点でIPTGを最終濃度0.1mMまで加 え、さらに5時間培養した。その後、遠心分離により培 養物から菌体を採取し、139mM塩化ナトリウム、7 mM燃酸水素二ナトリウム及び3mM燐酸二水素ナトリ ウムを含む混液 (pH7.2) に浮遊させ、常法により 超音波処理後、菌体破砕物を遠心分離し、上清を採取し た。

【0066】この上清を予め139mM塩化ナトリウム、7mM燐酸水素二ナトリウム及び3mM燐酸二水素ナトリウムを含む混液(pH7.2)で平衡化させておいたファルマシア製『グルタチオン・セファロース4 B』のカラムに負荷し、新鮮な同一混液で洗浄後、カラム中のゲル1m1に対してトロンビンを100U加え、室温下で16時間静置して酵素開製反応させた。カラムに新鮮な同一混液を通液して反応物を溶出させた後、予め新鮮な前記と同一混液で平衡化させておいたファルマシア製『スーパーデックス75』のカラムに通液し、分子量18,500ダルトン付近の画分を採取した。この画分を濃縮し、凍結乾燥したところ、この発明のポリペプチドを含む固状物が培養物11当たり約80 μ gの収量で得られた。

[0067]

【実施例7 ポリペプチドの理化学的性質】 【0068】

【実施例7-1 分子量】実施例6で調製した精製ポリペプチドをユー・ケー・レムリが『ネイチャー』、第227巻、第680~685頁(1970年)に報告している方法に準じ、還元剤の非存在下でSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動したところ、分子量18,500±3,000ダルトンに相当する位置に1FN- γ 誘導活性ある主たるバンドが観察された。なお、このときの分子量マーカは、ウシ血清アルブミン(67,000ダルトン)、オボアルブミン(45,000ダルトン)、大豆トリプシンインヒビター(20,100ダルトン)及び α -50トアルブミン(14,400ダルトン)であった。

[0069]

【実施例7-2 等電点】精製ポリペプチドを常法にしたがってクロマトフォーカシングしたところ、 $4.9\pm$ 50 1.0 に等電点を示した。

[0070]

【実施例7-3 N末端アミノ酸配列】常法にしたがって、パーキン・エルマー製プロテイン・シーケンサ『473A型』を使用して分析したところ、精製ポリペプチドは、グルタチオンSートランスフェラーゼの付加及びトロンビンによる開製により、配列表における配列番号7に示すN末端アミノ酸配列のチロシン残基にG1yーSerーで表わされるペプチドが付加した構造を有していた。

[0071]

【実施例7-4 生物作用】

[0072]

【実施例7-4 (a) マウス脾細胞におけるIFNγ産生の誘導】8週齢の雌C3H/HeJマウスから脾 臓を摘出し、血清無含有のRPMI1640培地(pH 7.4)中で分散し、新鮮な同一培地で洗浄後、ゲイ緩 衝液(pH8.0)中に浸漬して溶血させた。得られた 脾細胞を10%(v/v)牛胎児血清を補足したRPM I1640培地(pH7.4)に細胞密度1×10′個 /m1になるように浮遊させ、口径9cmのプラスチックシャーレに10m1ずつ分注し、5%CO1インキュ ベータ中、37℃で1時間培養した。シャーレ中の培養 物から浮遊細胞のみ採取し、10%(v/v)牛胎児血清を補足したRPMI1640培地(pH7.4)で洗浄し、下記の $IFN-\gamma$ 誘導試験に供した。

【0073】細胞密度1×10'個/m1になるように 10% (v/v) 牛胎児血清を補足したRPMI164 0 培地 (p H 7. 4) に浮遊させたマウス脾細胞を96 ウェルマイクロプレート上に0.15m1ずつとり、精 製ポリペプチドを新鮮な同一培地で適宜希釈して0.0 5m1加えた後、2. $5\mu g/m1$ コンカナバリンA又 10 は50 u/m1インターロイキン2を0.05m1添加 するか添加することなく5%CO,インキュベータ中、 37℃で24時間培養した。培養後、各ウェルから培養 上清を0. 1 m l ずつ採取し、産生した Ι F N - γ を通 常の酵素免疫法により測定した。同時に、精製ポリペプ チド、コンカナバリンA及びインターロイキン2のすべ て省略した以外は同一の系を設け、これを上記と同様に 処置して対照とした。なお、IFN-γの標準品には、 米国国立公衆衛生研究所から入手した標準マウスIFN -γ (Gg02-901-533) を使用し、国際単位 (IU) に換算して表示した。結果を表1に示す。

[0074]

【表1】

PUBLIC CICO	1 -1 -2-1	L4(-1							
	マウス脾細胞におけるIFN-γ産生(IU/ml								
試料濃度	試料のみ	試料+	試料+						
(µg/m1)		コンカナバリンA	インターロイキン2						
10.00	12	138	118						
3. 33	в	8 8	5 5						
1. 11	5	5 8	1 8						
0.37	5	2 1	1 2						
0.12	5	1 2	1.0						
0.04	5	11	7						
0	0	4	1						

[0075]

【実施例7-4 (b) ヒトリンパ球におけるIFNγ産生の誘導】ヘパリン加注射器を使用して健常者から 血液を採取し、血清無含有のRPMI1640培地(p H7. 4)で2倍希釈後、フィコール上に重層し、2, 000rpmで20分間遠心してリンパ球を採取した。 リンパ球を10%(v/v)牛胎児血清を補足したRP MI1640培地(pH7. 4)で洗浄後、リンパ球を 細胞密度 5×10^4 個/m1 になるように浮遊させるとともに、 $IFN-\gamma$ の標準品に、米国国立公衆衛生研究所から入手した標準ヒト $IFN-\gamma$ (Gg23-901-530)を使用した以外は、実施例 7-4(a)と同40様に試験した。結果を表2に示す。

[0076]

【表2】

	ヒトリンパ球におけるIFN-ァ産生(IU/ml)								
試料濃度	試料のみ	試料+	試料+						
(μg/ml)		コンカナバリンA	インターロイキン2						
10.00	191	479	1, 182						
3.33	189	578	1, 419						
1. 11	168	428	1, 108						
0.37	150	298	739						
0.12	74	193	390						
0.04	36	1 3 7	324						
0	1	1 1	2 4						

【0077】表1及び2の結果は、この発明のポリペプチドに、ヒト及びマウスを始めとする哺乳類の免疫担当細胞において $IFN-\gamma$ の産生を誘導する性質のあることを裏付けている。すなわち、対照系において有意な $IFN-\gamma$ 産生が認められなかったところ、この発明のポリペプチドを添加した系においては、ポリペプチド濃度に依存する有意な $IFN-\gamma$ の産生が認められた。そして、この性質は、補因子としてコンカナバリンAやインターロイキン2を共存させることにより、顕著に増強されることが判明した。

[0078]

【発明の効果】この発明は、免疫担当細胞においてIF $N-\gamma$ の産生を誘導する新規なポリペプチドの発見に基づくものである。この発明のポリペプチドはアミノ酸配列まで解明された物質であり、免疫担当細胞において安定したIF $N-\gamma$ 誘導能を発揮する。これにより、この発明のポリペプチドは、細胞培養法によりIF $N-\gamma$ を製造するためのIF $N-\gamma$ 誘導剤として、さらには、IF $N-\gamma$ に感受性を有するウイルス性疾患、悪性腫瘍、免疫疾患一般に対する治療剤・予防剤として多種多様の用途を有することとなる。

【0079】この発明のポリペプチドは強力な $IFN-\gamma$ 誘導能を有することから、一般に少量で所期の $IFN-\gamma$ 産生を誘導でき、また、毒性が極めて低いことから、多量投与しても重篤な副作用を惹起することがない。したがって、この発明のポリペプチドは、使用に際して用量を厳密に管理しなくても、所望の $IFN-\gamma$ 産生を迅速に誘導できる利点がある。

【0080】斯くも有用なるこの発明のポリペプチドは、これをコードするこの発明のDNAを利用することにより、所望量を容易に製造することができる。

【0081】この発明は、斯くも顕著な作用効果を発揮するものであり、斯界に貢献すること誠に多大な意義のある発明であると云える。

[0082]

【配》表】

D 配列番号:1

配列の長さ:157

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ポリペプチド

配列

Tyr Phe Gly Lys Leu Glu Ser Lys Leu Ser Val Ile Arg Asn Leu Asn Asp 10 5 Gln Val Leu Phe Ile Asp Gln Gly Asn Arg Pro Leu Phe Glu Asp Met Thr 25 Asp Ser Asp Cys Arg Asp Asn Ala Pro Arg Thr Ile Phe Ile Ile Ser Met 35 40 Tyr Lys Asp Ser Gln Pro Arg Gly Met Ala Val Thr Ile Ser Val Lys Cys 55 60 Glu Lys Ile Ser Xaa Leu Ser Cys Glu Asn Lys Ile Ile Ser Phe Lys Glu 75 80 Met Asn Pro Pro Asp Asn Ile Lys Asp Thr Lys Ser Asp Ile Ile Phe Phe 95 Gln Arg Ser Val Pro Gly His Asp Asn Lys Met Gln Phe Glu Ser Ser 115 105 110

								(1	4)							特別	F8-193098
	2	25														26	
7	[yr (Glu (Gly '	Tyr 1	Phe 1	Leu .	Ala	Cys (Glu :	Lys (Glu <i>i</i>	Arg .	Asp	Leu	Phe 1	Lys Lei	J
1	120					125					130					135	
1	lle I	Leu :	Lys	Lys (Glu A	Asp	Glu l	Leu	Gly.	Asp A	Arg S	Ser	lle i	Met	Phe '	Thr Val	l
				140					145					150			
(31n /	Asn	Glu.	Asp													
		155															
【0083】配列番号:	2									鎖の数							
配列の長さ:471										トポ	ロジ-	- : i	直鎖	犬			
配列の型:核酸																	
曹己																	
																TTCTC	60
																GAGAT	120
																GTATG	180
																AAATT	240
																TCATA	300
																CATAC	360
																AAAAA	420
		ATGA	I TA	'GGGG	GATA	G AT	CTAT	`AATG		CACTG			.CGAA	GA C	;		471
【0084】配列番号:	: 3									配列	の特	徴					
配列の長さ:471										起源	^-		_		•		
配列の型:核酸										生物							
鎖の数:二本鎖										組織			计加载				
トポロジー:直鎖状	D.1.1.									配列			;⊐⊑	•	4 200	n+:da	
配列の種類:cDNA to m														: ma	t pe	ptide	
ハイポセティカル配列	: No									存在 特徴				注 •	c		
アンチセンス:No 配	历il									可以	~ (\	ÆU	1-/5	(A •	3		
		ттт	GGC	MΩ	CTT	CAC	тст	ACA	ACC	GCA	GTA	ΑΤΑ	CGG	AAT	АТА	AAT	48
										Ala							
	1	1110	uıj	*** 6	5		0,0	****	••••	10			0		15		
		CAA	GTT	CTC		GTT	GAC	AAA	AGA	CAG	CCT	GTG	TTC	GAG	GAT	ATG	96
										Gln							
	•			20			-		25					30			
	ACT	GAT	ATT		CAA	AGT	GCC	AGT	GAA	CCC	CAG	ACC	AGA	CTG	ATA	ATA	144
	Thr	Asp	Ile	Asp	Gln	Ser	Ala	Ser	Glu	Pro	Gln	Thr	Arg	Leu	He	lle	
			35					40					45				
	TAC	ATG	TAC	AAA	GAC	AGT	GAA	GTA	AGA	GGA	CTG	GCT	${\tt GTG}$	ACC	CTC	TCT	192
	Tyr	Met	Tyr	Lys	Asp	Ser	Glu	Val	Arg	Gly	Leu	Ala	Val	Thr	Leu	Ser	
		50					55					60					
	GTG	AAG	GAT	AGT	AAA	AYG	TCT	ACC	CTC	TCC	TGT	AAG	AAC	AAG	ATC	ATT	240
	Val	Lys	Asp	Ser	Lys	Хаа	Ser	Thr	Leu	Ser	Cys	Lys	Asn	Lys	lle	lle	
	65					70					75					80	
										AAT							288
	Ser	Phe	Glu	Glu	Met	Asp	Pro	Pro	Glu	Asn	lle	Asp	Asp	Ile		Ser	
					85					90					95		0.
										CCA							336
	Asp	Leu	Ile		Phe	Gln	Lys	Arg		Pro	Gly	His	Asn			Glu	
		.	m ~ -	100	0.75	m · =	.	00:	105		omm.	000	T0.0	110		044	004

TTT GAA TCT TCA CTG TAT GAA GGA CAC TTT CTT GCT TGC CAA AAG GAA

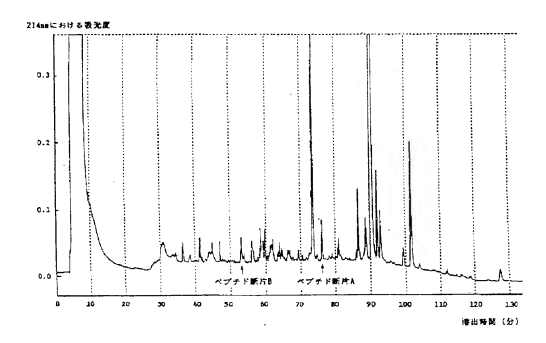
Phe Glu Ser Ser Leu Tyr Glu Gly His Phe Leu Ala Cys Gln Lys Glu

384

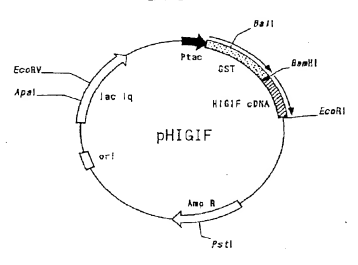
	0.5	(15)		特開平8-193098 28
	27	120	125	20
	T CAT COT TTO		AAA AAG GAT GAA AAT GGG	GAT 432
			Lys Lys Asp Glu Asn Gly	
•		135	140	1154
	130	TTC ACT CTC ACT AAC		471
		Phe Thr Leu Thr Asn		711
		150	155	
	15 4	100	トポロジー:直鎖状	
【0085】配列番号	4		配列の種類:ペプチド	
配列の長さ:25 配列の型:アミノ酸			フラグメント型:中間部フ	ラグメント
配列の空・ハミノ酸配	ıİ	10	> > >	
BC		Glu Glu Met Asp Pro	Pro Glu Asn Ile Asp Asp	Ile Glm
	10 110 001 111	5	10 15	
	er Asp Leu 11e	Phe Phe Gln Lys		
	20	25		
【0086】配列番号			トポロジー:直鎖状	
配列の長さ:18	•		配列の種類:ペプチド	
配列の型:アミノ酸			フラグメント型:中間部フ	ワラグメント
面	ij			
	ln Pro Val Ph	e Glu Asp Met Thr Asp	lle Asp Gln Ser Ala Ser	Glu Pro
		5	10 15	
	ln			_
【0087】配列番号	6		特徴を表わす記号:5 UTI	R
配列の長さ:1120			存在位置:1177	
配列の型:核酸			特徴を決定した方法:S	4.1.1.
鎖の数:二本鎖			特徴を表わす記号:leade	r peptide
トポロジー:直鎖状			存在位置:178285	
配列の種類:cDNA to			特徴を決定した方法:S	ontido
ハイポセティカル配列	No	20	特徴を表わす記号:mat p 存在位置:286756	eptide
アンチセンス:No		30	特徴を決定した方法:S	
起源			特徴を表わす記号:3´UT	TR
生物名:ヒト			存在位置:7571120	11
組織の種類:肝臓			特徴を決定した方法:S	
配列の特徴	51]	,	1,12, =0 0 = 0 - 2,0 124 - 0	
E		GCAAGGA ATTGTCTCCC A	GTGCATTTT GCCCTCCTGG CTG	CCAACTC 60
			TCTACACAG CTTCGGGAAG AGGA	
			ACAAACTAT TTGTCGCAGG AATA	
			T TGC ATC AAC TTT GTG GC	
			n Cys Ile Asn Phe Val Al	
	1	5	10 15	
			T ATA GCT GAA GAT GAT GA	
	Lys Phe lle As		e Ile Ala Glu Asp Asp Gl	u Asn
	20			0.171
			T GAA TCT AAA TTA TCA GT	
			eu Glu Ser Lys Leu Ser Va	1 11e
	35	40	45 YO ATT CAO CAA GGA AAT CG	G CCT 369
			°C ATT GAC CAA GGA AAT CG waa le lle Asp Gln Gly Asn Ar	
	arg asn Leu a 50	sn Asp Gin vai Leu ri 55	60	0
	JU	UU	• •	

(16	
29	30 CITGT AGA GAT AAT GCA CCC CGG 417
CTA TTT GAA GAT ATG ACT GAT TCT GA	TIGH AGA GAH AAH GCA CCC COO 417
Leu Phe Glu Asp Met Thr Asp Ser As	75 80
65 70 ACC ATA TTT ATT ATA AGT ATG TAT AA	70
Thr lle Phe lle lle Ser Met Tyr Ly	s Asp Ser Gln Pro Arg Gly Met
85	90 95
GCT GTA ACT ATC TCT GTG AAG TGT GA	G AAA ATT TCA AYT CTC TCC TGT 513
Ala Val Thr Ile Ser Val Lys Cys G	u Lys Ile Ser Xaa Leu Ser Cys
100	5 110
GAG AAC AAA ATT ATT TCC TTT AAG G	A ATG AAT CCT CCT GAT AAC ATC 561
Glu Asn Lys Ile Ile Ser Phe Lys G	u Met Asn Pro Pro Asp Asn Tie
115 120	125 TO TITE CAG AGA AGT GTC CCA GGA 609
AAG GAT ACA AAA AGT GAC ATC ATA T Lys Asp Thr Lys Ser Asp Ile Ile P	the Phe Gin Arg Ser Val Pro Gly
Lys Asp int Lys Ser Asp ite ite i	140
CAT GAT AAT AAG ATG CAA TTT GAA T	
His Asp Asn Lys Met Gln Phe Glu S	er Ser Ser Tyr Glu Gly Tyr Phe
145 150	155 160
CTA GCT TGT GAA AAA GAG AGA GAC C	IT TIT AAA CIC ATT TIG AAA AAA 705
Leu Ala Cys Glu Lys Glu Arg Asp I	
165	170 175
GAG GAT GAA TTG GGG GAT AGA TCT A	TA AIG IIC ACI GII CAA AAC GAA 100
Glu Asp Glu Leu Gly Asp Arg Ser	85 190
180 GAC TAGCTA TTAAAATTTC ATGCCGGGCG	**
Asp	
TGGGAGGCTG AGGCGGGCAG ATCACCAGAG	GTCAGGTGTT CAAGACCAGC CTGACCAACA 872
TGGTGAAACC TCATCTCTAC TAAAAATACT	AAAAATTAGC TGAGTGTAGT GACGCATGCC 932
CTCAATCCCA GCTACTCAAG AGGCTGAGGC	AGGAGAATCA CTTGCACTCC GGAGGTAGAG 992
GTTGTGGTGA GCCGAGATTG CACCATTGCG	CTCTAGCCTG GGCAACAACA GCAAAAACTCC 1052
	AATAAAAAAT TCATAATGTG AAAAAAAAAA 1112 1120
AAAAAAA	トポロジー:直鎖状
【0088】配列番号:7	配列の種類:ペプチド
配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸	フラグメント型:N末端フラグメント
Tyr Phe Gly Lys Leu Glu Ser Lys	Leu Ser
1 5	10
【図面の簡単な説明】	をコードするcDNA ロ Ptac tacプロモータ
【図1】マウス肝細胞由来の蛋白質をトリプシン消化し	
て得られるペプチド断片の高速液体クロマトグラフィー	GST グルタチオンSートラン スフェラーゼ遺伝子
における溶出パターンを示す図である。	AmpR アンピシリン耐性遺伝子
【図2】この発明による組換えDNAであるpHIGI	ori 大腸菌における複製開始
Fの構造を示す図である。 【符号の説明】	点
【付ちの説明】 HIGIF cDNA この発明のポリペプチド	
HIGH CDMH	

【図1】



【図2】



フロントページの続き

·					
(51) Int. Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FI	ŧ	技術表示箇所
// A61K 38/00	AED				
C07K 7/06					
7/08					
(C12N 1/21					
C12R 1:19)					
(C12P 21/00					
C12R 1:19)					

(18)

特開平8-193098

9162-4B

C12N 15/00 A61K 37/02 ZNA

Α

AED